Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP05/001749

International filing date: 07 February 2005 (07.02.2005)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2004-030702

Filing date: 06 February 2004 (06.02.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 07 April 2005 (07.04.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2004年 2月 6日

出 願 番 号

特願2004-030702

Application Number:

[JP2004-030702]

出 願 Applicant(s):

[ST. 10/C]:

人

中外製薬株式会社

2005年 3月24日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 1) 11)



特許願 【書類名】 040107 【整理番号】 平成16年 2月 6日 【提出日】 殿 【あて先】 特許庁長官 A61K 【国際特許分類】 【発明者】 東京都北区浮間5丁目5番1号 中外製薬株式会社内 【住所又は居所】 香月 久和 【氏名】 【発明者】 静岡県御殿場市駒門1丁目135番地 中外製薬株式会社内 【住所又は居所】 柴田 応生 【氏名】 【発明者】 東京都北区浮間5丁目5番1号 中外製薬株式会社内 【住所又は居所】 【氏名】 村松 和則 【発明者】 東京都北区浮間5丁目5番1号 中外製薬株式会社内 【住所又は居所】 【氏名】 水谷 明彦 【発明者】 中外製薬株式会社内 静岡県藤枝市高柳2500 【住所又は居所】 山内 剛 【氏名】 【発明者】 東京都北区浮間5丁目5番1号 中外製薬株式会社内 【住所又は居所】 鈴木 公司 【氏名】 【特許出願人】 【識別番号】 000003311 【氏名又は名称】 中外製薬株式会社 【代理人】 100089705 【識別番号】 東京都千代田区大手町二丁目2番1号 新大手町ビル206区 【住所又は居所】 ユアサハラ法律特許事務所 【弁理士】 【氏名又は名称】 社本 一夫 03-3270-6641 【電話番号】 03-3246-0233 【ファクシミリ番号】 【選任した代理人】 【識別番号】 100076691 【弁理士】 増井 忠弐 【氏名又は名称】 【選任した代理人】 100075270 【識別番号】 【弁理士】 小林 泰 【氏名又は名称】 【選任した代理人】 【識別番号】 100080137 【弁理士】 【氏名又は名称】 千葉 昭男 【選任した代理人】

100096013

富田 博行

【識別番号】 【弁理士】

【氏名又は名称】

2/E

【選任した代理人】 【識別番号】

100111420

【弁理士】

【氏名又は名称】

金本 恵子

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

051806

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

特許請求の範囲 1

【物件名】

明細書 1

【物件名】

図面 1 要約書 1

【物件名】 【包括委任状番号】

0107764

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

- - (2) 油脂、および
 - (3) 抗酸化剂

を含む製剤。

【請求項2】

(5Z, 7E) - (1R, 2R, 3R) - 2 - (3 - ヒドロキシプロポキシ) - 9, 10 - セココレスタ5, 7, 10 (19) - トリエン-1, 3, 25 - トリオールの分解物の生成が抑制されている、請求項1記載の製剤。

【請求項3】

(5Z, 7E) - (1R, 2R, 3R) - 2 - (3 - ヒドロキシプロポキシ) - 9, 10 - セココレスタ5, 7, 10 (19) - トリエン-1, 3, 25 - トリオールの、6E - (1R, 2R, 3R) - 2 - (3 - ヒドロキシプロポキシ) - 9, 10 - セココレスター5 (10), 6, 8 (9) - トリエン-1, 3, 25 - トリオールおよび/または(5E, 7E) - (1R, 2R, 3R) - 2 - (3 - ヒドロキシプロポキシ) - 9, 10 - セココレスター5, 7, 10 (19) - トリエン-1, 3, 25 - トリオールへの分解が抑制される、請求項1記載の製剤。

【請求項4】

(5Z, 7E) - (1R, 2R, 3R) - 2 - (3 - ヒドロキシプロポキシ) - 9, 10 - セココレスタ5, 7, 10 (19) - トリエン-1, 3, 25 - トリオールの分解物が、6E-(1R, 2R, 3R) - 2 - (3 - ヒドロキシプロポキシ) - 9, 10 - セココレスタ-5 (10), 6, 8 (9) - トリエン-1, 3, 25 - トリオールおよび/または(5E, 7E) - (1R, 2R, 3R) - 2 - (3 - ヒドロキシプロポキシ) - 9, 10 - セココレスタ-5, 7, 10 (19) - トリエン-1, 3, 25 - トリオールである、請求項2記載の製剤。

【請求項5】

(5Z, 7E) - (1R, 2R, 3R) - 2 - (3 - ヒドロキシプロポキシ) - 9, 10 - セココレスタ5, 7, 10 (19) - トリエン-1, 3, 25 - トリオールの分解物が、6E-(1R, 2R, 3R) - 2 - (3 - ヒドロキシプロポキシ) - 9, 10 - セココレスタ-5 (10), 6, 8 (9) - トリエン-1, 3, <math>25 -トリオールおよび(5E, 7E) - (1R, 2R, 3R) - 2 - (3 - ヒドロキシプロポキシ) - 9, 10 - セココレスタ-5, 7, 10 <math>(19) -トリエン-1, 3, 25 -トリオールである、請求項2記載の製剤。

【請求項6】

抗酸化剤が、 $d1-\alpha-$ トコフェロール、ジブチルヒドロキシトルエン、ブチルヒドロキシアニソール、没食子酸プロピルから選ばれる1種である、請求項1ないし5のいずれか1項記載の製剤。

【請求項7】

ソフトカプセル剤、ハードカプセル剤または油状液剤である、請求項1ないし6のいずれか1項記載の製剤。

【請求項8】

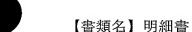
ソフトカプセル剤である請求項1ないし7のいずれか1項記載の製剤。

【請求項9】

(5Z, 7E) - (1R, 2R, 3R) - 2 - (3 - ヒドロキシプロポキシ) - 9, 10 - セココレスタ5, 7, 10 (19) - トリエン-1, 3, 25 - トリオールが油脂に対して0.00001~0.01重量%含まれ、抗酸化剤が油脂に対して0.0001~12重量%含まれる請求項1ないし8のいずれか1項記載の製剤。

【請求項10】

(5E, 7E) - (1R, 2R, 3R) - 2 - (3 - ヒドロキシプロポキシ) - 9, 10 - セココレスター 5, 7, 10 <math>(19) -トリエンー 1, 3, 25 - トリオール。



【発明の名称】ED-71製剤

【技術分野】

[0001]

本発明は、(5 Z, 7 E) - (1 R, 2 R, 3 R) - 2 - (3 - V

【背景技術】

[0002]

(5 Z, 7 E) - (1 R, 2 R, 3 R) - 2 - (3 - ヒドロキシプロポキシ) - 9, 1 0 - 七ココレスタ5, 7, 1 0 (1 9) - トリエン- 1, 3, 2 5 - トリオールは、中外製薬株式会社により開発された骨形成作用を有する活性型ビタミンD₃ の合成誘導体であり、骨粗鬆症治療薬として現在臨床試験中の薬物である(Bone, Vol. 3 0 (4), 5 8 2 - 5 8 8, 2 0 0 2)。

[0003]

ED-71の製剤化においては、公知のビタミンD誘導体と同様に、ソフトカプセル剤などの製剤化手法を利用しうる。公知のビタミンD誘導体製剤については、例えば、 1α , 25 – ジヒドロキシコレカルシフェロールを含有する医薬組成物に0. 0 1 ~ 5 重量%のトコフェロール類を添加することにより、 1α , 25 – ジヒドロキシコレカルシフェロールを安定に保つことができるとの報告(特開平6 – 8 7 7 5 0)、アルファカルシドールを含有するソフトカプセル剤にd 1 – α – トコフェロールとジブチルヒドロキシトルエンを1: 1 の重量比で、抗酸化剤の総量として0. 0 0 5 %以上添加することにより、アルファカルシドールの保存安定性を向上させることが可能であるとの報告(特開平5 – 4 9 2 5)などがある。しかしながら、これらは何れも、ビタミンD類の分解物の生成を抑制できるかについては触れられていなかった。

[0004]

厚生労働省発行のガイドライン(「新有効成分含有医薬品のうち製剤の不純物に関するガイドライン」医薬審発第0624001号,平成15年6月24日発行)によると、製剤中のある分解物の含量が1%を越える場合は、その分解物の安全性を確認することが必須条件とされている。したがって、薬物の製剤化に際しては、製剤中の各分解物の含量がそれぞれ1%を越えないことが重要となる。

[0005]

したがって、ED-71の製剤化に際しても、単に有効成分であるED-71の保存安 定性を向上させるだけではなく、主分解物の生成を抑制することも実務上重要となる。

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0006]

本発明は、ED-71の分解物の生成を抑制しうる製剤化処方を提供することを目的とする。

【課題を解決するための手段】

[0007]

本発明者らは、上述の問題点を解決するために鋭意検討を重ねた結果、ED-71の油脂中における主分解物が、下記の構造式で表されるED-71のタキステロール型異性体

[0008]

[0009]

[0010]

$[0\ 0\ 1\ 1\]$

上記製剤において、(5 Z, 7 E) - (1 R, 2 R, 3 R) - 2- (3- ヒドロキシプロポキシ) - 9, 1 0- セココレスタ5, 7, 1 0 (19) - トリエン- 1, 3, 25- トリオールの分解物の生成が抑制されることが好ましい。(5 Z, 7 E) - (1 R, 2 R, 3 R) - 2- (3- ヒドロキシプロポキシ) - 9, 1 0- セココレスタ5, 7, 1 0 (19) - トリエン- 1, 3, 25- トリオールの分解物は、6 E- (1 R, 2 R, 3 R) - 2- (3- ヒドロキシプロポキシ) - 9, 1 0- セココレスタ- 5 (10), 6, 8 (9) - トリエン- 1, 3, 25- トリオールおよび/または(5 E, 7 E) - (1 R, 2 R, 3 R) - 2- (3- ヒドロキシプロポキシ) - 9, 1 0- セココレスタ- 5, 7, 1 0 (19) - トリエン- 1, 3, 25- トリオールであってもよい。(5 Z, 7 E) - (1 R, 2 R, 3 R) - 2- (3- ヒドロキシプロポキシ) - 9, 1 0- セココレスタ5, 7, 1 0 (19) - トリエン- 1, 3, 25- トリオールの分解物が、6 E- (1 R, 2 R, 3 R) - 2- (3- ヒドロキシプロポキシ) - 9, 10- セココレスタ- 5 (10) , 6, 8 (9) - トリエン- 1, 3, 25- トリオールおよび (5 E, 7 E) - (1 R,

2R, 3R) -2-(3-ヒドロキシプロポキシ) <math>-9, 10-セココレスター5, 7, 10(19) -トリエン-1, 3, 25-トリオールであることが、好ましい。

[0012]

[0013]

上記製剤において、抗酸化剤が、 $d1-\alpha-$ トコフェロール、ジブチルヒドロキシトルエン、ブチルヒドロキシアニソール、没食子酸プロピルから選ばれる1種であることが好ましく、 $d1-\alpha-$ トコフェロールであることが更に好ましい。

[0014]

上記製剤が、油状製剤であることが好ましく、ソフトカプセル剤、ハードカプセル剤または油状液剤(特には、ソフトカプセル剤)であることが好ましい。

上記製剤において、(5Z, 7E) - (1R, 2R, 3R) - 2 - (3 - E F D + 2 C D R +

[0015]

つらに、本発明の別の側面によれば、ED-71のトランス型異性体である、(5E、7E) -(1R, 2R, 3R) - 2 - (3 - ヒドロキシプロポキシ) - 9, 10 - セココレスター5, 7, 10 (19) - トリエン-1, 3, 25 - トリオールが提供される。

【発明の効果】

[0016]

本発明のED-71製剤により、ED-71の分解物の生成を抑制しうる製剤化処方を提供することが可能である。トランス体は、ED-71の製剤分析における標準品としても、また、種々のビタミンD系化合物の合成原料としても使用可能である。

【発明を実施するための最良の形態】

[0017]

[0018]

【化3】

ED-71は、例えば特開平10-72432号に記載された方法に従い、(1R,2R,3R) -2-(3-ヒドロキシプロポキシ) コレスター5,7-ジエンー1,3,25-トリオールを出発物質として、紫外線照射及び熱異性化反応後、逆相HPLCで精製

し、濃縮後、酢酸エチルで結晶化させることにより得ることができる。

[0019]

本発明に用いる「抗酸化剤」としては、亜硝酸塩(例えば亜硝酸ナトリウム)、亜硫酸 塩(例えば亜硫酸ナトリウム、乾燥亜硫酸ナトリウム、亜硫酸水素ナトリウム、ピロ亜硫 酸ナトリウム)、チオ硫酸塩(例えばチオ硫酸ナトリウム)、アルファチオグリセリン、 1,3ープチレングリコール、チオグリコール酸およびその塩(例えばチオグリコール酸 ナトリウム)、チオリンゴ酸塩(例えばチオリンゴ酸ナトリウム)、チオ尿素、チオ乳酸 、エデト酸塩(例えばエデト酸ナトリウム)、ジクロルイシアヌール酸塩(例えばジクロ ルイシアヌール酸カリウム)、クエン酸、システイン及びその塩(例えば塩酸システイン)、ベンゾトリアゾール、2-メルカプトベンズイミダゾール、エリソルビン酸およびそ の塩(例えばエリソルビン酸ナトリウム)、アスコルビン酸およびそのエステル化合物(例えばL-アスコルビン酸ステアリン酸エステル、パルミチン酸アスコルビン酸)、リン 脂質(例えば大豆レシチン)、金属キレート剤およびその塩(例えば、エチレンジアミン 四酢酸、エチレンジアミン四酢酸カルシウムニナトリウム、エチレンジアミン四酢酸ニナ トリウム)、酒石酸およびその塩(例えばロッシェル塩)、ポリフェロール類(例えばカ テキン)、グルタチオン、ジブチルヒドロキシトルエン、ブチルヒドロキシアニソール、 没食子酸プロピル、天然ビタミンE、酢酸トコフェロール、濃縮混合トコフェロール、ト コフェロール同族体(例えば $d-\alpha-$ トコフェロール、 $dl-\alpha-$ トコフェロール、5, 8-ジメチルトコール、7, 8-ジメチルトコール、 $\delta-$ メチルトコール、5, 7, 8-トリメチルトコトリエノール、5,8-ジメチルトコトリエノール、7,8-ジメチルト コトリエノール、8-メチルトコトリエノール)などが挙げられ、これらを単独で或いは 2種以上を組み合わせて用いることができる。この中でも、酢酸トコフェロール、ジブチ ルヒドロキシトレン、天然ビタミンE、 d 1-α-トコフェロール、 d-α-トコフェロ ール、濃縮混合トコフェロール、パルミチン酸アスコルビン酸、Lーアスコルビン酸ステ アリン酸エステル、ブチルヒドロキシアニソール、没食子酸プロピルから選ばれる1種が 好ましく、 $dl-\alpha-$ トコフェロール、ジブチルヒドロキシトルエン、ブチルヒドロキシ アニソール、没食子酸プロピルから選ばれる1種がより好ましく、 d 1 - α - トコフェロ ールが特に好ましい。

[0020]

本発明に用いられる「油脂」としては、中鎖脂肪酸トリグリセリド(以下、「MCT」とも記す)、トリカプリリン、カプロン酸、カプリル酸、カプリン酸、オレイン酸、リノール酸、リノレン酸、植物油等が挙げられる。ここで、植物油としては、ヤシ油、オリーブ油、菜種油、落下生油、コーン油、大豆油、綿実油、ぶどう油、紅花油等が挙げられる。これらのうち、不飽和脂肪酸を含んでいない、MCT、トリカプリリン、カプロン酸、カプリル酸、カプリン酸が好ましく、MCTが特に好ましい。

[0021]

本発明において「ED-71の分解物」とは、ED-71を油状製剤として保存した際に検出される主要な分解物をいい、具体的にはED-71のタキステロール体およびED-71のトランス体等である。

[0022]

ED-71のタキステロール体は、タキステロール骨格を有する下記の構造式で表される化合物であり、その化学名は6E-(1R,2R,3R)-2-(3-ビドロキシプロポキシ)-9,10-セココレスタ-5(10),6,8(9) -トリエン-1,3,25 -トリオール)である。

[0023]

[0024]

ED-71のトランス体は、5-6位の二重結合がトランス配置である下記の構造式で表される化合物であり、その化学名は(5E, 7E) -(1R, 2R, 3R) -2-(3-ビドロキシプロポキシ) -9, 10-セココレスタ-5, 7, 10(19) -トリエン-1, 3, 25-トリオールである。

[0025]

【化5】

上述したように、薬物の製剤化に際しては、有効成分の各分解物の含量がそれぞれ1%を越えないことが重要となる。

[0026]

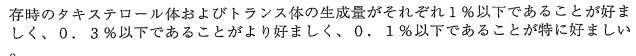
本発明者らの検討によると、ED-71をMCTに溶解した溶液をソフトカプセルに内封した製剤を、「室温」の上限温度である30℃で12ヶ月保存した場合、タキステロール体およびトランス体の生成量はいずれも1%を越えたことから(後記の表 $2\sim3$ 参照)、ED-71の製剤化に際しては、これら主分解物の生成を抑制することが必要である。つまり、ED-71製剤の実用化に際しては、単にED-71の分解を防ぐだけではなく、特に、タキステロール体およびトランス体への分解を防ぐことが重要である。

[0027]

タキステロール体およびトランス体は逆相液体クロマトグラフィーにより検出し、測定波長265nmにおける吸光度を測定することにより、これらの存在を確認することができる。

[0028]

ED-71の分解物の生成が抑制されている状態としては、室温、遮光下で12ヶ月保 出証特2005-3026014



[0029]

本発明において「油状製剤」とは、薬物を油脂に溶解した溶液を、経口投与が可能な剤形に製剤化したものをいう。

本発明において利用可能な油状製剤としては、ソフトカプセル剤、ハードカプセル剤、油状液剤等が挙げられる。

[0030]

ソフトカプセル剤とは、ゼラチン等のフィルム形成成分を主成分とする皮膜に、薬物を油脂に溶解した配合液を封入したものをいう。ソフトカプセル剤の製法は、滴下法やロタリー・ダイ法等のソフトカプセルの製造が可能な製法であればいずれを用いてもよい。滴下法とは、カプセルの芯となる物質をカプセルの皮膜となる物質と同時にノズルから冷却液中へ滴下する際、界面張力によって二相液流が液滴となり、それが冷却されて皮膜が硬化しカプセルとなることを利用した方法である。ロータリー・ダイ法とは、2本の向かい合って回転する形成ローラーを連続したシート(ゼラチン等のゲル形成成分を含有するシート)が通過し、ローラーによってシートからカプセル形成体が押し抜かれ、同時に充填物は両方の押抜片の間に注入され、かつ押抜片の端部は熱作用により、相互に溶接され、シームソフトカプセルを形成する方法である。ビタミンD類のソフトカプセル剤およびその製造方法としては、例えば、国際公開公報WO01/15702号、国際公開公報WO02/13755号、国際公開公報WO03/094897号、国際特許出願PCT/JP03/07885号などに記載されたものを挙げることができる。

[0031]

ハードカプセル剤とは、ゼラチン等のフィルム形成成分を主成分とするキャップとボディーからなる殻カプセルに、薬物を含有する溶液を充填し、溶液が漏れないようにキャップとボディーの重合部にゼラチン液等を塗りシールを施したものである。

[0032]

ソフトカプセル剤およびハードカプセル剤の皮膜は、フィルム形成成分、可塑剤、遮光 剤等からなり、これらを配合したものである。

フィルム形成成分には、各種ゼラチン等の動物由来成分であっても、各種水溶性高分子等の非動物由来成分であってもよく、これら成分を任意の割合で1種以上配合して用いることができる。動物由来成分とは、アルカリ処理ゼラチン、酸処理ゼラチン、化学修飾ゼラチン等が挙げられる。化学修飾ゼラチンとしては、その修飾様式は特に限定されないが、ゼラチンのアミノ基とコハク酸、フタル酸、酢酸等の物質を反応させて製造したものを用いることができる。化学修飾ゼラチンに用いるゼラチンはアルカリ処理ゼラチンでも酸処理ゼラチンであってもよい。非動物由来成分としては、寒天、カラギーナン、アルギン酸などの海藻から抽出される多糖類、ローストビーンガム、グアーガム、タマリンドガム、カシアガム、タラビーンガムなどの植物種子より得られる多糖類、アラビアガム、トラガントガム、アーモンドガム、ダムソンガムなどの植物が分泌する多糖類、ペクチン、アラビノガラクタン、グルコマンナンなどの植物から抽出される多糖類、ジェランガム、キサンタンガム、プルラン、デキストラン、カードランなどの微生物から得られる多糖類、結晶セルロース、メチルセルロース、カルボキシルメチルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロースなど繊維素粘質物などが挙げられる。

[0033]

可塑剤としては、グリセリン、ソルビトール、マルトース、グルコース、マルチトース、蔗糖、キシリトール、マンニトール、エリスリトール、ポリエチレングリコール類(分子量 $400\sim600$)等が挙げられ、本発明ではこれらの可塑剤を1種以上使用することができる。

[0034]

遮光剤としては、酸化チタン、三二酸化鉄(ベンガラ)、黄色三二酸化鉄、黄酸化鉄、

酸化亜鉛等の金属酸化物、タルク、炭酸カルシウム、炭酸マグネシウム、ケイ酸マグネシウム、軽質無水ケイ酸等の無機化合物、カラメル、食用赤色3号アルミニウムレーキ、食用黄色4号アルミニウムレーキ、食用黄色5号アルミニウムレーキ、食用緑色3号アルミニウムレーキ、食用青色2号アルミニウムレーキ、銅クロロフィリンナトリウム等の食用色素等であり、本発明ではこれらの非水溶性遮光剤を1種以上使用することができる。

[0035]

「油状液剤」とは、薬物を含有する油状溶液を密封容器(例えば、ガラス容器、プラス チック容器やスティック包装容器等)に充填したものである。

本製剤に用いる油脂の量は特に限定されないが、カプセル剤(ソフトカプセル剤、ハードカプセル剤)については、1カプセル当たり50~500mgであることが好ましく、60~250mgであることが特に好ましい。油状液剤の場合に用いる油脂の量としては、1容器当たり0.5~5gであることが好ましく、1~3gであることが特に好ましい

[0036]

製剤中に含まれるED-71含量は特に限定されないが、単位製剤当たりのED-71量として0.05~5 μ g含まれているものが好ましく、0.5~0.75 μ g含まれているものが特に好ましい。これを油脂中ED-71濃度に換算すると、カプセル剤の場合は、0.0001重量%以上が好ましく、0.0002重量%以上が特に好ましく、0.01重量%以下が好ましく、0.00125重量%以下が特に好ましい。油状液剤の場合は、0.00001重量%以上が好ましく、0.000017重量%以上が特に好ましく、0.000075重量%以下であることが特に好ましく、0.000075重量%以下であることが特に好ましい。

[0037]

抗酸化剤の油脂への配合量も特に限定されないが、抗酸化剤として使用可能な最大使用量以下の量(例えば、医薬品添加物辞典(薬事日報社,2000)に記載されている承認前例の最大使用量以下、食品添加物公定書(日本食品添加物協会,1999)に記載されている使用制限量以下の量など)を通常用いることができる。

[0038]

中でも、 $d1-\alpha-h$ コフェロールについては、カプセル剤の場合、油脂中に0.0001重量%以上含まれていることが好ましく、0.002重量%以上であることがより好ましく、0.01重量%以上であることが特に好ましく、12重量%以下含まれていることが好ましく、1重量%以下であることが特に好ましく、11重量%以下であることが特に好ましい。油状液剤の場合は、油脂中に1.00001重量%以上含まれていることが好ましく、1.0002重量%以上であることがより好ましく、1.0001重量%以上であることが特に好ましく、1.01重量%以下であることが好ましく、1.01重量%以下であることが特に好ましく、1.01重量%以下であることが好ましく、1.01重量%以下であることが好ましく、1.011重量%以下であることが好ましく、1.0111年 シトルエン、ブチルヒドロキシアニソール、没食子酸プロピル等についても、上記の 1.011年 1.011年 1.01月 1.01月

【実施例】

[0039]

以下に実施例を挙げて、本発明を具体的に説明するが、本発明は何らこれに限定されるものではない。尚、以下の実施例において、ED-71およびタキステロール体は、特開平10-72432号に記載の方法により合成したものを用いた。

[0040]

<u>実施例1: トランス体((5E, 7E)-(1R, 2R, 3R)-2-(3-ヒドロキシプロポキシ)-9, 10-セココレスター5, 7, 10(19)-トリエンー1, 3</u>, 25-トリオール)の合成および物性データ

(合成および精製方法)

ED-71 500mgを窒素雰囲気下、50mLナス型フラスコに入れ、そこに液体二酸化硫黄30mLを注入し、3時間還流(約-15) 攪拌した。二酸化硫黄を留去して

、(5 Z, 7 E) - (1 R, 2 R, 3 R) - 2 - (3 - ヒドロプロポキシ) - 6, 1 9 - スルフォン- 9, 1 0 - セココレスタ- 5 (1 0), 7 - ジエン- 1, 3, 2 5 - トリオール(以下「二酸化硫黄付加体」と記す)を淡黄色固体として 5 6 0 m g 得た。 5 0 m L ナス型フラスコ中に、二酸化硫黄付加体 2 0 0 m g、炭酸水素ナトリウム 5 0 0 m g、エタノール 2 0 m L を加え、攪拌下 2 1 0 分間還流した。冷却後、不溶物を濾別し、溶液を濃縮乾固した。濃縮乾固物をエタノール 1 0 m L、ジエチルエーテル 1 0 m L に溶解し、濾過後、溶液を濃縮乾固した。

[0041]

乾固物を逆相系分取HPLC(装置:日立製作所製、カラム:Kromasil ODS(KR100-7-C18,250×20mmI.D.,Eka Chemicals製)、移動相:50%-アセトニトリル水溶液、流速:9.99mL/min、検出:UV=220nm及び265nm)で展開処理し、54分から68分の溶出部分を分取した。分取液を濃縮乾固して約50mgの白色固体を得た。得られた白色固体は少量のエタノールと酢酸エチル0.5mLを用いて溶解し、-20℃設定の冷凍庫中で結晶化した。析出してきた結晶を分離し、微量の酢酸エチルで洗浄し、乾燥してトランス体39mg(収率22%)を得た。

[0042]

(物性データ)

UV $(x \beta J - h)$ (λmax): 209. 8 nm (ε12300), 274. 6 nm (ε23200).

IR (KBr) (cm⁻¹): 3365, 2951, 2935, 2877, 2845, 1628, 1468, 1458, 1437, 1375, 1363, 1350, 1333, 1215, 1120, 1080, 1059, 1034, 997, 958, 947, 933, 904, 891, 872, 729, 715, 683, 638, 627。

[0043]

<u>実施例 2 : ED-71含有ソフトカプセル剤における主分解物の同定</u> (方法)

トリチウム標識したED-71(2β -($[3-^3H]$ -3-ヒドロキシプロピル)- 1α , 3β -25-トリヒドロキシコレスタ-5、7、10(19)-トリエン(または、(5Z, 7E)-(1R, 2R, 3R)-2-($[3-^3H]$ -3-ヒドロキシプロポキシ)-9, 10-セココレスタ5, 7, 10(19)-トリエンー1, 3, 25-トリオールとも表記する。以下「 3H -ED-71」と記す)を用い(J. Labeled Cpd. Radiopharm. 42, 519-525(1999))、これを未標識の ED-71とともにMCTに溶解した(ED-71濃度: 1μ g/100 mg, 3H -ED-71濃度:1. 38 MB q/mL)。この薬液を空のソフトカプセル(カプセル 剤皮はゼラチン47. 67 mg, グリセリン16. 68 mgおよび酸化チタン0. 65

mgから成るもので、ロータリー・ダイ法により製造したもの)に注射針付シリンジを用い充填し (0.08 mL/カプセル)、ゼラチンでシールし、40 C/75 % RH、遮光下で、33日間放置した。薬液中に生成した分解物を、UVおよび RI検出器を装備したHPLC(島津製作所製)により検出した。

[0044]

HPLC分析条件

カラム:YMC-Pack ODS AM-303 (250×4.6 mm, 5 μ m)、YMC製

移動相:アセトニトリル/水=1:1

流速: 1. 2 mL/分

ピーク検出: UV265 nm, RI

カラム温度:30℃

(結果)

40%/75%RH下で33日間放置後の薬液をHPLCにより測定したクロマトグラムを、それぞれ図1および図2に示す。RIのクロマトグラムには、ED-71に対応する主たるピークおよびプレ体に対応する17分付近のマイナーピーク以外に、16分付近と24分付近にもそれぞれマイナーピークが検出された。これら2種のピークは40%/75%RHで保存する前のサンプルには検出されないこと、およびRI-HPLCで検出されたピークは 3 H-ED-71由来のピークであることから、これら2種の成分がED-71の主分解物であることが示唆された。 $^16\%$ 付近に溶出したピークは、タキステロール体の標準溶液を同一HPLC条件で分析した場合に検出された主ピークの溶出位置とほぼ一致したため、このピークはタキステロール体由来のピークであると考えられる。また、 $^16\%$ 付近に溶出したピークは、 $^16\%$ 00%は下分析した場合に検出された主ピークの溶出位置とほぼ一致したため、このピークはトランス体的標準溶液を同一HPLC条件で分析した場合に検出された主ピークの溶出位置とほぼ一致したため、このピークはトランス体由来のピークであると考えられる。

[0045]

なお、ED-71のプレ体(化学名:6 Z-(1R, 2R, 3R)-2-(3ヒドロキシプロポキシ)-9,10-セココレスター5(10),6,8(9)-トリエンー1,3,25-トリオール)は、ED-71と、油液中、水溶液中またはエタノールなどの有機溶媒中において平衡関係にある異性体として存在する化合物であり(特開平10-72432号)、下記の構造式で示される。

[0046]

【化6】

ED-71のプレ体

実施例3:

ED-71含有製剤における主分解物の生成に及ぼす抗酸化剤の影響を調べるために、 ED-71および抗酸化剤を含有するMCT溶液を充填したソフトカプセル剤を各種条件で保存し、タキステロール体およびトランス体の生成挙動を評価した。

[0047]

(処方)

表 1 に被験ソフトカプセルの処方を示す。ED-71 はMCT に対して、0.001 重量%となるよう配合した。抗酸化剤としては、 $d1-\alpha-$ トコフェロール(和光純薬工

出証特2005-3026014

業製)およびBHT(ジブチルヒドロキシトルエン)(和光純薬工業製)を、単独または併用して用いた。各抗酸化剤の添加量は、MCTに対してそれぞれ0.02重量%となるように配合した。抗酸化剤を含有する処方を処方1、2、3とし、抗酸化剤を含有しない処方を対照処方1とした。

【0048】 【表1】

表1 ソフトカプセル処方

	対照処方1	処方 1	処方 2	処方3
原料名	無添加	BHT添加	トコフェロー ル添加	BHT+トコ フェロール 添加
カプセル剤皮				
ゼラチン(APB·H)	47.67 mg			
グリセリン	16.68 mg			
酸化チタン	$0.65 \mathrm{mg}$			
精製水			aggi banan jumi yang yang baga nga nga nga nga nga nga nga nga nga	Marianta y Marianta (Marianta Marianta (Marianta Marianta (Marianta Marianta (Marianta Marianta (Marianta Mari
小計	65.00 mg			
芯液				
ED-71	$1~\mu \mathrm{g}$	1 μg	1 μg	1 μg
無水エタノール	1.30 mg	1.30 mg	1.30 mg	1.30 mg
BHT		$0.02 \mathrm{mg}$		$0.02 \mathrm{mg}$
DL-α-トコフェロール	_		$0.02\mathrm{mg}$	$0.02 \mathrm{mg}$
MCT(ODO-C)	98.70 mg	98.68 mg	98.68 mg	98.66 mg
小計	100.00 mg	100.00 mg	100.00 mg	100.00 mg
計	165.00 mg	165.00 mg	165.00 mg	165.00 mg

(ソフトカプセル製法)

ソフトカプセルは、シームレスカプセル充填機(スフェレックス、フロイント産業製)を用いて滴下法で、1カプセルあたりの薬液重量および皮膜重量がそれぞれ100mgおよび65mgとなるように製造した。

[0049]

(保存条件)

ソフトカプセルをガラス瓶に約100カプセルずつ入れ、密栓した状態および密栓しない状態で、30℃/60%RH、遮光下にそれぞれ12ヶ月間保存した。

[0050]

(タキステロール体、トランス体の確認法)

保存期間終了後に、各ソフトカプセルから薬液を抜き取り、そのうち $5.0~\mu$ Lを H P L C 分析に供した。

[0051]

カラム:YMC-Pack ODS AM-303(250×4.6 mm, 5 μ m)、YMC製

移動相:アセトニトリル/水=1:1

流速:1.2 mL/分 検出波長:265 nm カラム温度:30℃

検出ピークエリアの総和に対するタキステロール体またはトランス体のピーク面積比を 算出し、生成量の指標として用いた。

[0052]

(ED-71含量の測定法)

ED-71含量を以下に示すHPLC法により測定し、保存期間終了後の残存率を求めた

[0053]

・内部標準用液の調製法:

4-ヒドロキシ安息香酸ヘプチル約2mgを精密に量り取り、エタノールを加え正確に100mLとした。この溶液をエタノールにより10倍に希釈したものを内部標準溶液とした。

[0054]

・標準溶液の調製法:

ED-71標準品約2mgを精密に量り取り、エタノールを加えて正確に200mLとした。この溶液2.5mLを正確にとり、エタノールを加え正確に20mLとしたものを標準原液とした。

[0055]

MCT約300mgを10mLナシ型フラスコにとり、標準原液2mLおよび内部標準溶液2mLを加えた。これを室温にてエバポレータで10分間以上減圧乾燥し、残留したMCT溶液を標準溶液とした。

[0056]

・試料溶液の調製法:

カプセルから薬液を抜き取り、そのうち約300mgを精密に10mLナシ型フラスコに量り取った。これに内部標準溶液を正確に2mL加えた後、室温にてエバポレータで10分間減圧乾燥し、残留したMCT溶液を試料溶液とした。

[0057]

· H P L C 分析条件:

試料溶液および標準溶液 5 0 μ Lを、下記の条件でカラムスイッチング方式のHPLC 分析に供した。

[0058]

カラム:YMC-Pack ODS AM-303(250×4.6mm, 5μ m)、YMC製

移動相:(プレカラム)A液にアセトニトリル・水混液(1:1)、B液にアセトニトリルを用いて、グラジエントによりMCTを溶出する。

[0059]

(分析カラム):アセトニトリル・水混液(1:1)

流速:1.2 mL/分 検出波長:265 nm カラム温度:23℃.

(結果)

HPLCによる、タキステロール体、トランス体、ED-71の検出結果を表 $2\sim4$ に示す。

[0060]

【表2】

表 2 ED-71 1μ g 含有ソフトカプセルを入れた容器を密栓および開放状態で 30%/60% RH、遮光下で保存時のタキステロール体のピークエリア比

			ア比		
保存条件	保存期間(ヶ月)	対照処方1 無添加	処方1 BHT	処方2 トコフェロール	処方3 BHT+トコフェロール
30°C/60%RH	0	N.D.	N.D.	N.D.	N.D.
密栓	6	1.31	N.D.	N.D.	N.D.
	12	1.85	0.56	N.D.	N.D.
30°C/60%RH	0	N.D.	N.D.	N.D.	N.D.
開放	6	1.54	N.D.	N.D.	N.D.
icities.	12	2.06	0.63	N.D.	N.D.

n=1, N.D. <0.1%

[0061]

【表 3】

表3 ED-71 1μ g含有ソフトカプセルを入れた容器を密栓および開放状態で 30%/60%RH、遮光下で保存時のトランス体ピークエリア比

		トランス体ピークエリア比				
保存条件	保存期間(ヶ月)	対照処方1 無添加	処方1 BHT	処方2 トコフェロール	処方3 BHT+トコフェロール	
30°C/60%RH	0	N.D.	N.D.	N.D.	N.D.	
密栓	6	1.31	N.D.	N.D.	N.D.	
	12	1.85	0.56	N.D.	N.D.	
30℃/60%RH	0	N.D.	N.D.	N.D.	N.D.	
開放	6	1.54	N.D.	N.D.	N.D.	
	12	2.06	0.63	N.D.	N.D.	

n=1, N.D. <0.1%

[0062]

【表 4 】

表 4 E D - 7 1 $1\,\mu$ g 含有ソフトカプセルを入れた容器を密栓および開放状態で $3\,0\,\%$ / 6 $0\,\%$ R H、遮光下で保存時のE D - 7 $1\,\%$ の残存率

			ED-71残存率 (%)				
保存条件	保存期間(ヶ月)	対照処方1 無添加	処方1 BHT	処方2 トコフェロール	処方3 BHT+トコフェロール		
30°C/60%RH	6	96.7	99.9	100.5	100.0		
密栓	12	93.0	98.3	98.3	98.6		
30°C/60%RH	6	93.6	98.0	97.6	97.9		
開放	12	88.1	93.7	95.0	95.5		

n=1

[0063]

実施例4:

ED-71含有製剤における主分解物の生成に及ぼす抗酸化剤の添加量の影響を調べるために、 $d1-\alpha$ -トコフェロールの添加量が異なるED-71含有MCT溶液を充填したソフトカプセルを各種条件で保存し、タキステロール体、トランス体の生成挙動を評価した。

[0064]

(処方)

表 5 に被験ソフトカプセルの処方を示す。ED-71はMCTに対して、0.001重量%となるよう配合した。抗酸化剤としては、 $d1-\alpha-$ トコフェロール(エーザイ製)を用いて、MCTに対して0.002%,0.005%,0.01%,0.02%および0.04重量%となるように配合した(それぞれ、処方4,5、6、7,8)。 $d1-\alpha-$ トコフェロールを含有しない処方を対照処方2とした。

[0065]

【表5】

表5 ソフトカプセル処方

CERNOL ET	対照処方2	処方4	処方5	処方6	処方7	処方8	
原料名	0%	0.002%	0.005%	0.01%	0.02%	0.04%	
カプセル剤皮							
ゼラチン	47.67 mg						
(APB-H)	16.68 mg						
グリセリン	$0.65 \mathrm{\ mg}$						
酸化チタン	71.84 mg						
精製水						, as a sec a s	
計	65.00 mg						
芯液							
ED-71	$0.001~\mathrm{mg}$	$0.001~\mathrm{mg}$	$0.001~\mathrm{mg}$	$0.001~\mathrm{mg}$	$0.001~\mathrm{mg}$	$0.001~\mathrm{mg}$	
無水エタノール	$1.300~\mathrm{mg}$	$1.300~\mathrm{mg}$	$1.300~\mathrm{mg}$	$1.300~\mathrm{mg}$	$1.300 \mathrm{\ mg}$	1.300 mg	
$d 1 - \alpha - \beta =$	$0.000~\mathrm{mg}$	$0.002~\mathrm{mg}$	$0.005 \mathrm{\ mg}$	$0.010~\mathrm{mg}$	$0.020 \mathrm{\ mg}$	$0.040~\mathrm{mg}$	
フェロール							
MCT(ODO-C)	98.700 mg	98.697 mg	98.694 mg	98.689 mg	98.679 mg	98.659 mg	
7	100.000 mg	100.000 mg	100.000 mg	100.000 mg	100.000 mg	100.000 mg	

(ソフトカプセル製法)

ソフトカプセルは、シームレスカプセル充填機(スフェレックス、フロイント産業製)を用いて滴下法で、1カプセルあたりの薬液重量および皮膜重量がそれぞれ100mgおよび65mgとなるように製造した。

[0066]

(保存条件とタキステロール体、トランス体の確認法)

ソフトカプセルをガラス瓶に約100カプセルずつ入れ、密栓した状態で、40℃、遮光下に3ヶ月間保存した。保存期間終了後に、各ソフトカプセルから薬液を抜き取り、タキステロール体およびトランス体の生成量を実施例3に記載の方法で測定した。

[0067]

(結果)

HPLCによる、タキステロール体、トランス体の検出結果を表6、7に示す。

[0068]

【表 6】

表 6 ED-71 1 μ g 含有ソフトカプセルを入れた容器を密栓状態で 40℃、遮光下で保存時のタキステロール体ピークエリア比

		タキステロール体ピークエリア比					
保存条件	- 保存期間(ヶ月)	処方2 (0%)	処方4 (0.002%)	処方5 (0.005%)	処方6 (0.01%)	処方7 (0.02%)	処方8 (0.04%)
PK (1 2 C 1	0	N.D.	N.D.	N.D.	N.D.	N.D.	N.D.
40°C	ľ	1.22	0.46	0.27	0.24	N.D.	N.D.
密栓	2	2.81	0.90	0.51	0.46	0.28	N.D.
在往	3	4.04	1.34	0.86	0.64	0.42	0.23

カッコ内はd1ーαートコフェロール添加量

n=1, N.D. <0.1%

[0069]

【表7】

表7 ED-71 1μg含有ソフトカプセルを入れた容器を密栓状態で 40℃、遮光下で保存時のトランス体ピークエリア比

				トランス体ピー	-クエリア比		
保存条件	保存期間(ヶ月)	対照処方2 (0%)	処方4 (0.002%)	処方5 (0.005%)	処方6 (0.01%)	処方7 (0.02%)	処方8 (0.04%)
体行来计	0	N.D.	N.D.	N.D.	N.D.	N.D.	N.D.
40°C	1	0.87	N.D.	N.D.	N.D.	N.D.	N.D.
密栓	2	2.18	N.D.	N.D.	N.D.	N.D.	N.D.
省任	3	3.33	0.60	0.14	N.D.	N.D.	N.D.

カッコ内はdlーαートコフェロール添加量 n=1, N.D. <0.1%

表 6 、 7 から明らかなように、 d $1-\alpha$ ートコフェロール添加量が 0 . 0 0 2 重量%の 場合でも、対照処方に比べて、タキステロール体およびトランス体の生成抑制効果が認め られた。タキステロール体については、 $dl-\alpha-$ トコフェロール添加量依存的な生成抑 制効果が認められた。一方、トランス体の生成抑制効果は、 $d 1 - \alpha -$ トコフェロールの 添加量が0.01%以上の領域ではいずれの添加量においてもトランス体の生成量は0. 1%以下であった。以上の結果から、 $d1-\alpha-$ トコフェロールはED-71主分解物の 生成を濃度依存的に抑制し、 d 1 - α - トコフェロール添加量 0. 0 0 2 重量%において も、顕著な主分解物生成抑制効果を有することが示された。

[0070]

実施例5:

ED-71含有製剤における主分解物の生成に及ぼす各種抗酸化剤の効果を評価するた めに、ED-71含有MCT溶液に各種抗酸化剤を添加し、50℃下で1ヶ月保存し、タ キステロール体、トランス体の生成挙動を評価した。

[0071]

(処方)

ED-71はMCTに対して、0.0017重量%となるよう配合した。抗酸化剤とし ては、 $d1-\alpha-$ トコフェロール(和光純薬工業製)、ジブチルヒドロキシトルエン(和 光純薬工業製)、ブチルヒドロキシアニソール(和光純薬工業製)、没食子酸プロピル(和光純薬工業製)を、それぞれ単独で使用した。各抗酸化剤の添加量はMCTに対して0 . 2重量%となるように配合した。抗酸化剤を含有する処方を処方9、10、11、12 とし、抗酸化剤を含有しない処方を対照処方3とした。

[0072]

(保存条件とタキステロール体、トランス体の確認法)

上記処方9~12の各薬液の約1gを、それぞれスピッツ管に入れ、密栓し、50 $^{\circ}$ 、遮光下に1ヶ月間保存した。保存期間終了後に、各薬液中のタキステロール体およびトランス体の生成量を実施例3に記載の方法で測定した。

[0073]

(結果)

HPLCによる、タキステロール体、トランス体の検出結果を表8に示す。

[0074]

【表8】

表8 ED−71含有MCT溶液を50℃、遮光下で1ヶ月保存時の

タキステロール体およびトランス体のピークエリア比

	ピークエリア比(%)		
抗酸化剤	タキステロール体	トランス体	
使用サザ	0.76	0.43	
	N.D.	N.D.	
	N.D.	N.D.	
	N.D.	N.D.	
	N.D.	N.D	
	使用せず d 1 - α - トコフェロール ジブチルヒドロキシトルエン ブチルヒドロキシアニソール	抗酸化剤 タキステロール体	

n=1, N.D. <0.1%

表8から明らかなように、いずれの抗酸化剤を使用した場合も、タキステロール体およびトランス体の生成は顕著に抑制された。

【産業上の利用可能性】

[0075]

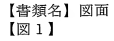
本発明の $\mathrm{ED}-71$ 製剤により、 $\mathrm{ED}-71$ の分解物の生成を抑制しうる製剤化処方を提供することが可能である。トランス体は、 $\mathrm{ED}-71$ の製剤分析における標準品として有用であり、また、種々のビタミンD系化合物の合成原料としても有用である。

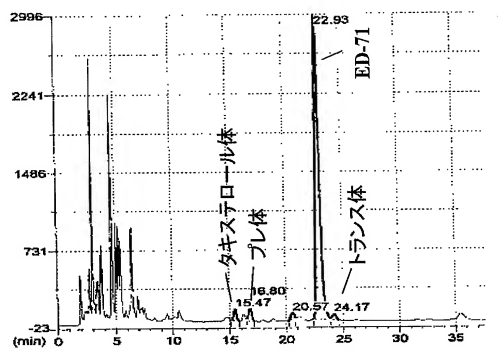
【図面の簡単な説明】

[0076]

【図1】 40℃/75%RH下で33日間放置後の薬液のUV-HPLCクロマトグラフ(265 nm)を示す。

【図2】40℃/75%RH下で33日間放置後の薬液のRI-HPLCクロマトグラフを示す。





【書類名】要約書

【要約】

【課題】

【構成】油脂に溶解したED-71を室温で保存した場合の主分解物であるタキステロール体およびトランス体の生成を抗酸化剤により抑制した製剤。

【効果】本発明により提供される製剤は、室温保存下で生成するED-71の主分解物であるタキステロール体およびトランス体の生成を抑制することができる。

【解決手段】

【選択図】なし

特願2004-030702

出願人履歴情報

識別番号

[000003311]

変更年月日
変更理由]

住 所 氏 名

1990年 9月 5日 新祖 登録

新規登録

東京都北区浮間5丁目5番1号

中外製薬株式会社